

本 国 特 許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

03.03.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

26.

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日 Date of Application:

2002年 8月29日

REC'D 25 APR 2003

MIPO

PCT

出願番号 Application Number:

特願2002-249950

[ST.10/C]:

[JP2002-249950]

出 願 人 Applicant(s):

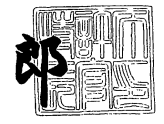
科学技術振興事業団

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 4月 8日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 太田信一



Best Available Copy

出証番号 出証特2003-3024689

特2002-249950

【書類名】

特許願

【整理番号】

P14-25

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C07B 37/00

【発明者】

【住所又は居所】

東京都杉並区善福寺4丁目6番18号

【氏名】

竹田 研爾

【発明者】

【住所又は居所】

東京都文京区向丘1丁目10番6-502号

【氏名】

五神 真

【特許出願人】

【識別番号】

396020800

【氏名又は名称】

科学技術振興事業団

【代理人】

【識別番号】

100084696

【弁理士】

【氏名又は名称】

赤尾 直人

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

054313

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】

明細書

【発明の名称】

1,4-ジ置換ジアセチレン重合体、及びその製造方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】

 $=CR-C\equiv C-CR'=$ の一般式によって表される繰り返し単位(ただし、式中R、R'は、同一又は異なる1価の有機置換基)からなり、平均重合度を4~200とし、重量平均分子量(M_W)と当該平均重合度に対応する数平均分子量(M_n)との比(M_W/M_n)が1.1~5.0であって、有機溶媒に可溶である1,4-ジ置換ジアセチレン重合体。

【請求項2】

有機置換基(R、及びR')が、 $(CH_2)_m OCONHCH_2 COOC_n H_{2n+1} (mは、3~6の範囲にある整数、nは、1~10の範囲にある整数)、$

 $(CH_2)_m CONHCH_2 COOC_n H_{2n+1} (mは、3~6の範囲にある整数、<math>n$ は、1~10の範囲にある整数),

 $(CH_2)_m OSO_2 C_6 H_4 CH_3$ (mは、3~6の範囲にある整数)、

 $(CH_2)_m$ OCONH CH_2 CONH C_nH_{2n+1} (mは、 $3\sim6$ の範囲にある整数、nは、 $1\sim10$ の範囲にある整数)、

の何れかから選択されていることを特徴とする請求項1記載の1,4-ジ置換ジ アセチレン重合体。

【請求項3】

可溶性の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの溶液に、波長を250~1,200nmの範囲、好ましくは、550~900nmの範囲とするレーザー光の照射を行い、当該ポリマーの光分解反応を生じさせることによる請求項1記載の1,4-ジ置換ジアセチレン重合体の製造方法。

【請求項4】

照射時間を10秒~180分とすることを特徴とする請求項4記載の1,4-ジ置換ジアセチレン重合体の製造方法。

【請求項5】

可溶性の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの溶液を、温度100~300℃とする



加熱を行い、当該ポリマーの熱分解を生じさせることによる請求項1記載の1,4 -ジ置換ジアセチレン重合体の製造方法。

【請求項6】

加熱時間を30分~5時間とすることを特徴とする請求項5記載の1,4-ジ置換ジアセチレン重合体の製造方法。

【請求項7】

請求項1記載の1,4-ジ置換ジアセチレン重合体と透明樹脂との間にて相溶状態としたことによる複合組成物。

【請求項8】

透明樹脂が、芳香族ビニル樹脂、アクリル樹脂、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリウレタン、ポリアミド、ポリスルホン、ポリシクロペンタジエン、光 硬化性樹脂、および熱硬化性樹脂から選択されていることを特徴とする請求項7 記載の複合組成物。

【請求項9】

請求項1記載の1,4-ジ置換ジアセチレン重合体を、アルコキシシランに代表 される金属アルコキシドの重縮合反応で得られる無機ポリマーとの複合組成物。

【請求項10】

請求項7、9記載の組成物に基づくフィルム、シート、三次元成形品の何れか を使用したことによる光学部品。

【請求項11】

請求項5、7記載の複合組成物を表面層として使用したことによる光学部品。

【請求項12】

請求項7,9記載の複合組成物を透明基板、微小球形共振器、光導波路において使用したことを特徴とする請求項10、11記載の光学部品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、平均重合度、及び該平均重合度に対応する数平均分子量、並びに重量平均分子量に基づく分子量分布を、それぞれ所定の範囲に制御したことによる

1,4-ジ置換ジアセチレン重合体、及びその製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

1,4-ジ置換ジアセチレン化合物 (R-C≡C-C≡C-R'、:尚、R, R'は同一又は 異なる1価の有機置換基を表す)の固相重合で得られる重合体 (以下、ポリジア セチレンと称する)は、主鎖構造が=CR-C≡C-CR'=の繰り返し単位から成り、 かつ分子量数百万の巨大分子を形成しているポリマーである。

[0003]

ポリジアセチレンの特徴は、主鎖が全共役系の伸びきり鎖構造を有する点にあるが、主鎖上の共役 π 電子系の励起子に基づいて、際だって大きな三次元の非線形光学感受率 $\left[\chi^{(3)}\right]=10^{-9}\sim10^{-10}$ esu、C.Sauteret et.al.,Phys.Rev.Lett.,36,956(1976)] や、光誘起相転移現象 [S.Koshihara et.al.,J.Chem.Phys.,92,7581(1990)] が発現されるため、光機能性材料として注目されている。

[0004]

しかしながら、これまで既知のポリジアセチレンの大部分は、主鎖が剛直であるため溶媒に不溶であり、しかも加熱時に溶融することなく分解するため、分子量、分子量分布その他の溶液物性を測定することは事実上不可能であった。

[0005]

これに対し、前記繰り返し単位において、有機置換基(R、及びR')として溶媒和しやすい化学結合を含み、屈曲性に富む長鎖基を置換基として有する1,4- ジ置換ジアセチレンポリマー(例えば、R、R'が(CH_2) $_4$ OCONHCH $_2$ COOC $_2$ H $_5$ である場合等)の場合には、極性溶媒に可溶であるため、例外的に分子量、分子量分布その他の溶液物性を測定することができる。

[0006]

しかしながら、このような可溶性ポリジアセチレンについても、平均重合度、 及び当該平均重合度に対応した数平均分子量、並びに重量平均分子量に基づく分 子量分布をそれぞれ所定の範囲内に制御し、かつ当該制御に基づいて1,4-ジ置 換ジアセチレン重合体を得ることについては、これまで積極的に研究及び開発が 行われていなかった。

[0007]

このような状況に終始していた技術的背景としては、一般に、オレフィン系モノマー等の重付加反応の場合は、モノマーに対する開始剤の濃度を変えることにより、またポリエステルやポリアミド等の重縮合反応の場合には、縮合反応の成分比を変えることによって、ある程度、制御が可能であるのに対し、ポリジアセチレンの重合系は、ジアセチレン化合物の結晶にγ線等の高エネルギー線やUV光の照射、融点以下の温度における加熱処理等の外部刺激によって、開始剤を用いることなく固相状態で重合が開始、進行する特殊な系であるために、その分子量、分子量分布の制御は困難であると判断されていたことを挙げることができる。

[0008]

このような分子量、分子量分布の制御が困難であった原因は、ジアセチレン化 合物の固相重合では、無触媒的な重合であるため開始種濃度を特定出来ないこと に加えて、生長反応が連鎖的に速やかに進行するため、反応の極初期の段階にお いても未反応のモノマー中に分子量の大きな重合体が固溶体の状態で存在し、低 分子量のオリゴマーを単離することが不可能であったことに由来している。

[0009]

そしてこの点は、分子量が1万~数100万であるポリジアセチレンについても 同様であった。

[0010]

因みに、ジアセチレン化合物 [置換基 $R=R'=(CH_2)_40S0_2C_6H_4CH_3$] の重合転化率と生成物の分子量の関係が(G. Wenz et.al., Mol.Cryst.Liq.Cryst.96,99 (1983)に記載されているが、図1に示されるように、転化率が0.2%、すなわちモノマーが99.8%残存している状態において、生成した重合体の分子量はすでに1万から10万の範囲にあり、転化率4.5%では分子量は数万から数100万までの連続的な幅広い分布となっている。

[0011]

さらに転化率42%以上では、分子量数10万から数100万の高重合体のみが主た る生成物となっている。

[0012]

このような実験結果に基づき、ポリジアセチレンに関しては、重合反応の過程 において、分子量と分子量分布が制御されたジアセチレン重合体を、選択的、か つ効率よく調製することは、極めて困難であると判断されていた。

[0013]

他方、実用方面においては、ポリジアセチレンによる素材は、大きな三次の非 線形光学感受率その他、優れた特性を有する共役系ポリマーと評価されていた。

但し、ポリジアセチレンの主鎖が剛直であるためマトリックス材料中で相分離 を起こして光散乱の原因となることなどから、プロッセッサビリティー(加工性) の改善が望まれていた。

[0014]

【発明が解決しようとする課題】

以上の如きポリジアセチレンの状況に鑑み、本発明は平均重合度、及び分子量 分布を所定の範囲内に制御したことによる1,4-ジ置換ジアセチレン重合体、及 びこのような制御を可能とする製造方法、更には上記1,4-ジ置換ジアセチレン 重合体に基づく有用な組成物、及び当該組成物を使用した部材の構成を提供する ことを課題とするものである。

[0015]

【課題を解決するための手段】

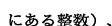
前記課題を解決することを目的とする本発明に係る化合物は、 $=CR-C\equiv C-CR'=$ の一般式によって表される繰り返し単位(但し、式中R、R'は、同一又は異なる 1 価の有機置換基)からなり、平均重合度を $4\sim200$ とし、重量平均分子量(M_W)と当該平均重合度に対応する数平均分子量(M_n)との比(M_W/M_n)が $1.1\sim5.0$ であって、有機溶媒に可溶である1,4-ジ置換ジアセチレン重合体からなる。

[0016]

前記の置換基 (R、R') としては、次に例示される1 価の有機基、

 $(CH_2)_m OCONHCH_2 COOC_n H_{2n+1}$ (mは、 $3\sim 6$ の範囲にある整数、nは、 $1\sim 10$ の範囲にある整数)、

 $(\mathrm{CH_2})_{\mathrm{m}}\mathrm{CONHCH_2COOC}_{\mathrm{n}}\mathrm{H}_{2\mathrm{n}+1}$ (mは、3~6の範囲にある整数、nは、1~10の範囲



 $(CH_2)_m OSO_2 C_6 H_4 CH_3$ (mは、3~6の範囲にある整数)、

 $(CH_2)_m OCONHCH_2 CONHC_n H_{2n+1}$ (mは、3~6の範囲にある整数、nは、1~10の範囲にある整数)、

であることが好ましい。

[0017]

前記の本発明に係る1,4-ジ置換ジアセチレン重合体(以下、「本重合体」と 略称する。)は、

①可溶性の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの溶液に、波長を250~1,200nm の範囲、好ましくは、550~900nmの範囲とするレーザー光の照射を行い、当該ポリマーの光分解反応を生じさせること、

又は、

②可溶性の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの溶液を、温度100~300℃とする加熱を行い、当該ポリマーの熱分解を生じさせること、

によって製造することができる。

[0018]

即ち、前記①、又は②の方法のような、1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーに対する光分解反応、又は熱分解に基づいて、平均重合度を $4\sim200$ の範囲とするような重合体とし、重量平均分子量(M_W)と数平均分子量(M_n)との比(M_W $/M_n$)を $1.1\sim5.0$ の範囲内に制御することが可能となる。

[0019]

【発明の実施の形態】

前記①、②による製造に関する具体的な実施の形態は、以下のとおりである。 (1)1,4-ジ置換ジアセチレンモノマーの用意:1及び4の位置に結合している 有機置換基が、請求項1記載の重合体の調製を可能とするような1価の有機基で あることを特徴とする1,4-ジ置換ジアセチレンのモノマーの結晶物を用意する

(2)1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの作成: (1)記載の1,4-ジ置換ジアセチレンモノマーの結晶物に、コバルト60を線源とするガンマー線を室温で30~

50Mrad照射するか、あるいは融点より5~10度低い温度で上記モノマー結晶を保持することにより、転化率95%で、平均重合度が2,000以上(大抵の場合、対応する数平均分子量が100万以上)の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーを生成する。

その際、残存モノマーをアセトンで抽出し、デシケーター中で真空乾燥することにより1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーによる試料を得ることができる。

(3) 1,4-ジ置換ジアセチレンポリマー溶液の調製: (2) の工程によって得られた1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーを極性溶媒、好ましくはクロロホルム、トリクロロエタン、テトラクロロエタン等のハロゲン系溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ジメチルアセトアミド、 1-メチル-2-ピロリドン等に、10~500mg/100ml、好ましくは50~200mg/100mlの濃度で溶解して、1,4-ジ置換ジアセチレンポリマー溶液を調製する。

[0020]

(4-1)ポリジアセチレンの光分解反応: (3)で調製したポリジアセチレン 溶液の入った反応容器に、室温でレーザー光を照射してポリジアセチレンの光分 解反応を行う。

反応容器は、光路長10~100mm、受光面の直径3.5~10.0mm、容量0.1~1.0mlの、石英あるいは硬質ガラス製のセルが好ましく、反応を大容量で行う場合には、循環式フローセルあるいは攪拌子付きの溶液だめを備えた反応容器を使用する。光源であるレーザーとしては、パルスレーザー、好ましくは再生増幅器とパラメトリック発振器との組み合わせからなる波長可変フェムト秒レーザーを用い、ビーム径を反応容器の受光面の径に一致させる必要がある場合には、ビーム拡張レンズを用いる。

受光面における光強度は、パワーメーターで測定しながら、調光フィルターで10~350mWの範囲で特定の強度に設定する。

照射するレーザー光の波長は、250~1,200nm範囲内に設定することによって、本重合体を得ることができる。波長がこの範囲外であると、ポリジアセチレンの分解が生じ難くなる。

550nm~900nmの波長領域は、ポリジアセチレンの一光子吸収に透明であ

り、二光子吸収に起因すると見なされる分解反応が反応容器内の光路長方向で均一に進行し、平均重合度が $4\sim6$ 、分解度(M_w/M_n)が $1.1\sim2.0$ の範囲とする単分散の分解物が生成しやすい。

これに対して、250~550nmの波長領域の光照射では、ポリジアセチレンの吸光度が大きいために、反応容器の受光面近傍でのみで反応が起こり、光路長方向で反応が不均一となること、及び反応生成物の組成が単分散にならずに、多分散となる傾向が認められる。

他方、900nmを超える波長領域の光照射の場合には、550nm~900nmの波長領域の場合よりも、分解反応が遅くなり、しかも分散度(M_W/M_n)が大きくなる傾向が認められる。

したがって、前記①の方法において、好ましい波長領域は、550nm~900 nmである。

前記①の方法においては、1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの光分解 反応を生じさせているレーザー光の照射時間については、所定の範囲内に設定す ることを必要としている。

具体的には、レーザー光の強度、ポリマー溶液の濃度、反応容器の容量、目的とする重合体の平均重合度、即ち、当該平均重合度に対応する数平均分子量、更には、分子量分布に応じて、GPC (Gel-Permeation Chromatography) の測定結果を参考にしながら、照射時間を設定すると良い。

但し、大抵の場合照射時間は、10秒から300分(5時間)の範囲内にて選択されている。

[0021]

(4-2) ポリジアセチレンの熱分解反応: (3) で調製した1,4-ジ置換ジアセチレンポリマー溶液をガラス封管、あるいは密栓付きガラス容器に入れ、100~300℃の温度に加熱したシリコンオイル湯浴中に、30~300分間保持することに基づき、熱分解を生じさせ、本重合体を得ることができる。

[0022]

(4-1)の光分解反応、(4-2)の熱分解によって得られた本重合体の平均重合度に対応する数平均分子量の測定、及び、分子量分布の測定は、市

販のGPC測定装置(例えば日立製作所製GPC測定装置、カラム;昭和電工製GPC K-805, GPC K-804)を使用して行うと良い。

[0023]

具体的には、分子量の異なる10種類の単分散ポリスチレン標準試料(昭和電工製)のGPC測定で作成した図2に示す検量線に基づいて、ポリジアセチレン分解生成物の重量平均分子量 (M_w)と数平均分子量 (M_n)を測定したうえで、ポリジアセチレンを構成している1,4-ジ置換ジアセチレンモノマーの分子量によって、数平均分子量 (M_n)を除することによって、平均重合度を算出し、かつ M_w/M_n の比率によって、分子量分布を算出している。

[0024]

前記GPCの測定波長は、通常350nmであることが好ましい。

[0025]

このような測定方法によって、(4-1)の光分解反応による本重合体、及び(4-2)による熱分解による本重合体は、何れも $4\sim200$ の平均重合度であり、 $1.1\sim5.0$ の分子量分布の範囲内にあることを確認することができる。

[0026]

このように、本重合体においては、平均重合度を所定の範囲内に制御すると共に、分子量分布もまた、所定の範囲内に制御している。このため、分子量が極めて大きく、分子量分布が大きい従来のポリジアセチレンの場合に比較し、本重合体は物理的、化学的特性の偏差が狭いため、プロッセッサビリティー(加工性)の改善を期待することができる。

[0027]

本重合体は、従来のポリジアセチレンと同様に、非線形光学感受率等の 光学的に優れた特性を有しており、特に透過度において優れている。

[0028]

本重合体と他の素材とに基づき、複合組成物を得ることについて説明する。

[0029]

本重合体を1-メチル-2-ピロリドン等の極性溶媒に溶解し、芳香族ビニ

ル樹脂、アクリル樹脂、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリウレタン、ポリアミド、ポリスルホン、ポリシクロペンタジエン、光硬化性樹脂、および熱硬化性樹脂等による透明樹脂と相互に溶け合った状態とすることによって、本重合体と、これらの透明樹脂との複合組成物を得ることができる。

[0030]

同様に、本重合体に対し、アルコキシシランに代表される金属アルコキシドの重縮合反応で得られる無機ポリマーを加えることによる複合組成物を調製することもできる。

[0031]

これらの組成物を、フィルム、シート、三次元成形品として成形することが可能であるが、これらの成形品は、本重合体の特質である良好な光透過性に基づく光学部品として使用することができ、更には、これらの組成物を他の素材に対する表面層として形成した場合にも、良好な光透過性に基づく光学部品を得ることができる。

[0032]

これらの複合組成物を使用した光学部品の具体例としては、透明基板、 微小球型共振器、光導波路等を挙げることができる。

[0033]

前記の光学部品の内、ガラス、石英等の透明基板、ガラス微小球等に前 記各複合組成物を表面層として形成するには、当該複合組成物をスピンコート、 ディッピング(浸漬)法で塗布し、100~200℃の温度で加熱、硬化させると良い。

[0034]

【実験例】

以下、本重合体の生成を裏付ける実験例について各図面に基づいて説明する。

[0035]

【実験例1】

図 3 は、1,4ージ置換ジアセチレン $[R-C\equiv C-C\equiv C-R'$ 、ここでRとR'は $(CH_2)_4$ 0C0 $NHCH_2COOC_2H_5$ である化合物、以下4BCMUと略称する] ポリマー(以下、Poly-4BCMUと略称する。)のクロロホルム溶液に、波長可変フェムト秒レーザーを用いて、

波長775nmの光を強度40mWで照射した場合の、分解生成物のGPCチャートを示す。

[0036]

縦軸は波長350nmにおける吸光度、横軸は保持時間を表す。

尚、保持時間とは、試料分子が注入から検出までGPCカラムに保持されている時間を指し、カラムに充填されたゲルの網目構造との相互作用の関係で、分子量が大きいほど保持時間は短く、分子量が小さいほど遅く流出される。

[0037]

図4に示すように、光分解前の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの分子量は、約1万から約400百万に及ぶ範囲であって、平均重合度は、約20~8,800と広範囲に及んでおり、しかも分子量の分散度($M_{
m W}/M_{
m n}$)もまた、9.50と巾広い分布となっている。

[0038]

このポリマーの溶液に対し、775nmのレーザー光を照射した場合の、分子量分布の照射時間依存性を見てみると、1,4ージ置換ジアセチレンポリマーの分解反応は、ポリマーの末端からの逐次的な脱離反応ではなく、ポリマー主鎖がランダムに切断することが判明する。その結果として、最終的に分子量が2,000~3,000であって、平均重合度は、約4~6と狭い範囲に減縮しており、かつ分子量の分散度(M_W/M_n)が1.1~2.0である分子量分布巾の狭い低分子量の重合体に分解される。

[0039]

この光分解反応は、二光子吸収過程の特徴である光強度依存性を有しており、 光強度とともに反応が加速されるのみならず、分解生成物の分子量分布曲線の形 状もその影響を受ける傾向が認められる。

[0040]

従って目標とする平均重合度、分子量分布を有するジアセチレンポリマーあるいはオリゴマーを効率よく得るためには、ポリマー溶液の濃度、反応容器の容量等を考慮して、照射するレーザー光の波長、強度、照射時間等を選択することが肝要となる。

[0041]

【実験例2】

Poly-4BCMUのクロロホルム溶液(濃度:100mg/100ml)を、受光面の直径3.5 mm、光路長10mmの石英製セルに入れて、室温で波長可変フェムト秒レーザーからの光(波長775nm、強度300mW)を1分間照射した後の、反応生成物の分子量分布を図5に示した。

[0042]

単分散ポリスチレン標準試料を用いて作成した検量線に基づいて算出した $M_{
m W}$ $/M_{
m p}$ の値は1.55である。

[0043]

照射光の波長および強度は同じ条件で、照射時間を10分間とすると、図6に示すように、分子量分布を表す M_w/M_n は1.19とより狭い分布巾となる。

[0044]

数平均分子量は、ポリスチレン換算で2,248であることから、平均重合度は、4 と評価することができる。

[0045]

【実験例3】

受光面の直径が8mm、光路長が10mmである石英製セルを用いて、Poly-4BCMUのクロロホルム溶液(濃度:100mg/100ml)に、波長可変フェムト秒レーザーからの光(波長800nm、強度15mW)をビーム拡張レンズを併用して60分間照射した。

[0046]

分解生成物のGPC測定の結果より、数平均分子量(M_n)はポリスチレン換算で8,243であることから、平均重合度は16と評価することができ、分子量分布を表す M_w/M_n は、図 7に示すように2.33であった。

[0047]

【実験例4】

受光面の直径が8mm、光路長が10mmである石英製セルを用いて、Poly-4BCMUのクロロホルム溶液(濃度:100mg/100ml)に、波長可変フェムト秒レーザーからの光(波長900nm、強度15mW)をビーム拡張レンズを併用して60分間照射した。

[0048]

分解生成物のGPC測定の結果より、数平均分子量(M_n)はポリスチレン換算で12,350であることから、平均重合度は約24と評価することができ、分子量分布を表す M_w/M_n は、図 8 に示すように3.65であった。

[0049]

【実験例5】

Poly-4BCMUのクロロホルム溶液(濃度:100mg/100ml)を受光面の直径が3.5 mm、光路長が10mm である石英製セルに入れて、波長可変フェムト秒レーザーを用いて、ポリジアセチレンの一光子吸収領域にある波長387.5nmの光を10分間照射した場合の、反応生成物の分子量分布を図9に示す。

[0050]

図9より明らかなように、照射光が一光子吸収領域にある387.5nmである場合には、分解生成物の分子量は5,000以下であるが、一部に分子量1,000以下の、より低分子量の物質が含まれる場合があることが示されている。

但し、このような分子量が1,000以下である反応生成物が生じることは、照射 光の強度および照射時間を一定以下とすることによって、極力避けることができ る。

[0051]

【実験例6】

Poly-4BCMUの1-メチル-2-ピロリドン溶液(濃度:100mg/100ml)を、密栓付きのガラス容器に入れて、150℃で30分間、60分間保持した後の反応生成物の分子量分布を、それぞれ図10、図11に示す。

[0052]

反応30分後の熱分解生成物の数平均分子量(M_n)は20,700であることから、平均重合度は48と評価することができ、分子量分布を示す M_w/M_n は4.11であり、60分後の数平均分子量(M_n)は6,649であることから、重合度は14と評価することができ、分子量分布を示す M_w/M_n は1.58となった。

[0053]

以上の実験例 $1\sim6$ は、何れもPoly-4BCMUについて行った。

但し、本重合体の有機置換基R、R'として、他の置換基を採用した場合におい

ても、平均重合度は、主鎖を形成する炭素結合の強度によって左右される以上、Poly-4BCMUの場合と同じような実験値を得ることが推定され、かつこの点は、分子量分布を表す M_w/M_n についても概略妥当するものと考えられる。

[0054]

【実験例7】

前記①又は②の方法によって得られた本重合体を1-メチルー2ーピロリドン等の極性溶媒に溶解し、さらにポリスチレン、ポリメチルメタクリレート、ポリカーボネート等の透明樹脂と相互に溶融させることによる複合組成物、あるいはアルコキシシランに代表される金属アルコキシドの重縮合反応で得られる無機ポリマーを加えることによる複合組成物を作成した。

[0055]

これらの組成物をガラス基板上に塗布し、100℃で60分間加熱して硬化させたフィルムを光学顕微鏡で観察することにより、前記①の光分解反応、又は②の熱分解によって生成された本重合体は、透明樹脂、又はアルコキシシランの重縮合反応で得られる無機ポリマー等のマトリックス材料との間にて良好な相溶性を示すことが確認された。

[0056]

【実験例8】

実験例7において作成したマトリックス材料との複合組成物を用いて、スピンコート、ディッピング(浸漬)等の方法により、ガラス、石英等の透明基板、あるいはガラス微小球の表面をコーティングしたところ、均一なコーティング表面を得ることができた。

[0057]

そして、前記組成物による表面層は、総合的に良好な透過性を示すことが確認 された。

[0058]

【発明の効果】

本発明は、従来、重合反応によって調製することが不可能であると考えられて いた数平均分子量、ひいては当該数平均分子量に基づく平均重合度を所定の範囲 内に制御されていると共に、分子量分布も所定の範囲内に制御されている本件重合体を、光分解反応、又は熱分解によって調製することを、初めて可能とするものである。

[0059]

本発明による本件重合体は新規の物質群であるが、平均重合度及び分子量分布を所定の数値範囲内に制御することによって、物理的化学的特性の偏差(バラツキ)を少なくすることによって、優れたプロッセッサビリティー(加工性)を期待することができ、しかも従前の高分子量の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーと同様に、非線形光学感受率等の優れた光学特性を有しており、特に透明性にも優れている。

[0060]

このため、本件重合体、更には、これらを用いた前記複合組成物は、エレクトロニクス、オプトエレクトロニクス、フォトニクス等の広範囲の分野において有用性を発揮することを期待することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

ポリジアセチレンの固相重合過程における重合転化率と分子量分布との関係を示す。

【図2】

単分散ポリスチレン標準試料を用いて作成したGPCの保持時間と分子量との 関係を示す。

【図3】

レーザー光の照射時間によるジアセチレン重合体のGPC (Gel-Permeation Chromatography) 曲線の変化を示す(但し、励起光波長:775 n m、強度:40 mW、測定波長:350 n m。)。

【図4】

分解前のポリジアセチレンの分子量分布を示す。

【図5】

レーザー光照射 (波長:775nm、強度:300mW、照射時間:1分) による反

応生成物の分子量分布を示す。

【図6】

レーザー光照射 (波長:775 n m、強度:300 m W、照射時間:10分) による反応生成物の分子量分布を示す。

【図7】

レーザー光照射 (波長:800 n m、強度:15 m W、照射時間:60分) による反応生成物の分子量分布を示す。

【図8】

レーザー光照射 (波長:900 n m、強度:15 m W、照射時間:60分) による反応生成物の分子量分布を示す。

【図9】

レーザー光照射 (波長:387.5nm、強度:90mW、照射時間:60分) による 反応生成物の分子量分布を示す。

【図10】

150℃で30分熱処理後の反応生成物の分子量分布を示す。

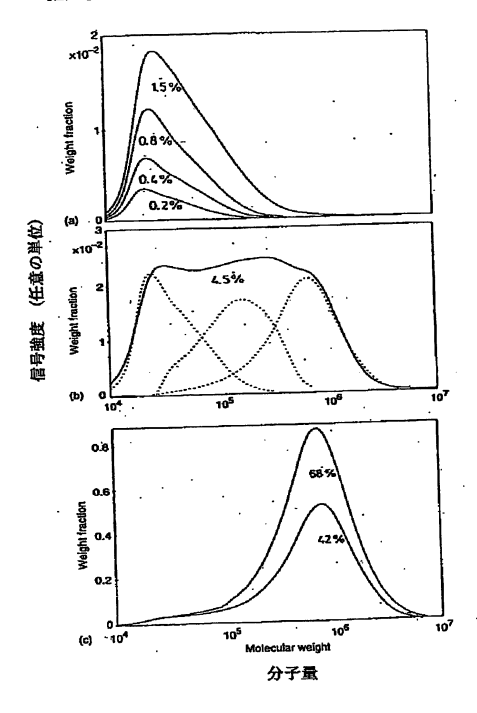
【図11】

150℃で60分熱処理後の反応生成物の分子量分布を示す。

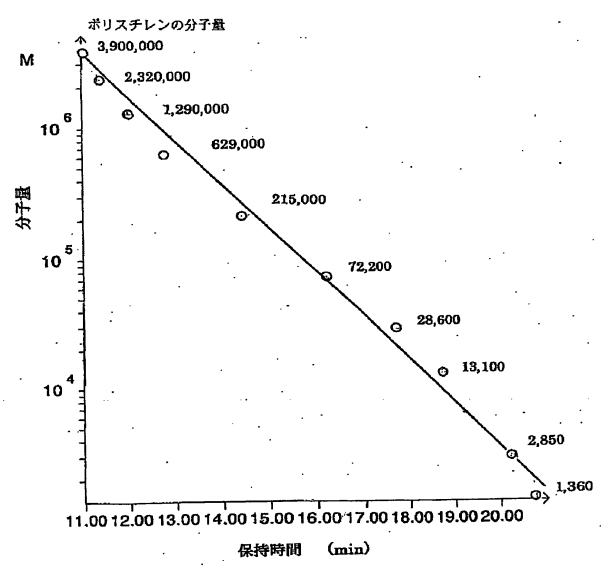
【書類名】

図面

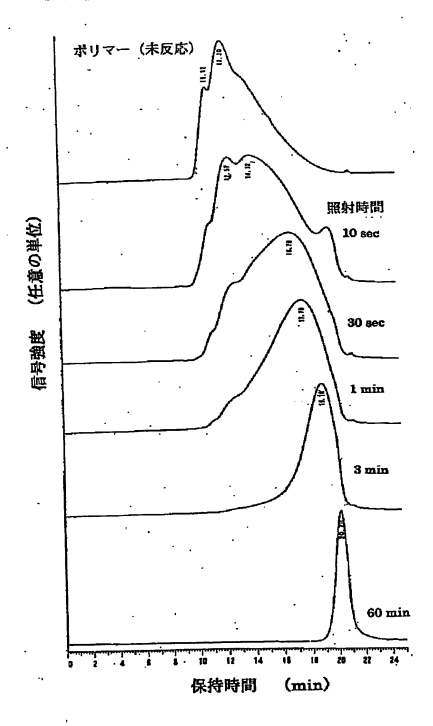
【図1】



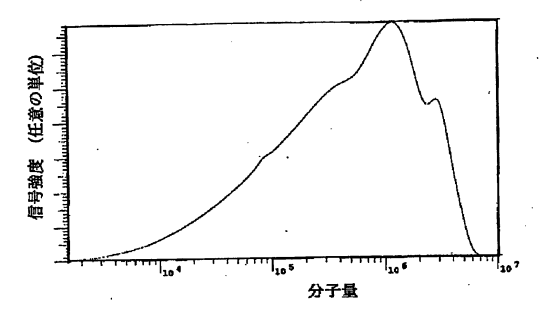
【図2】



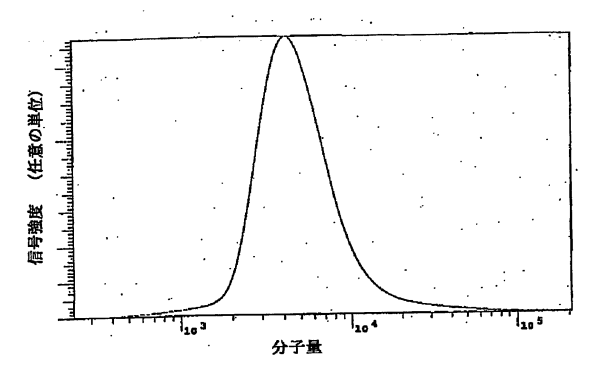
【図3】

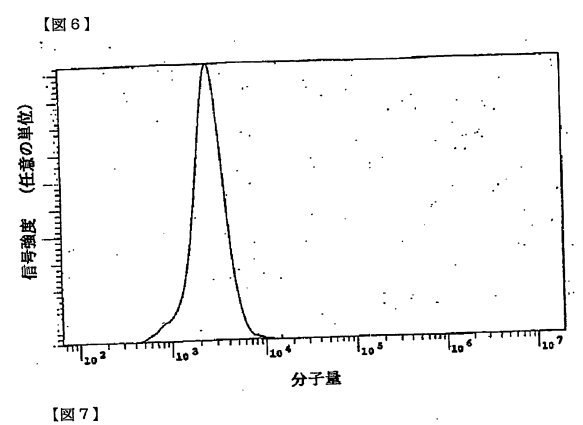


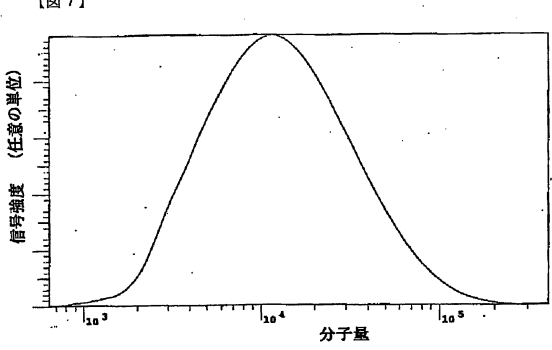




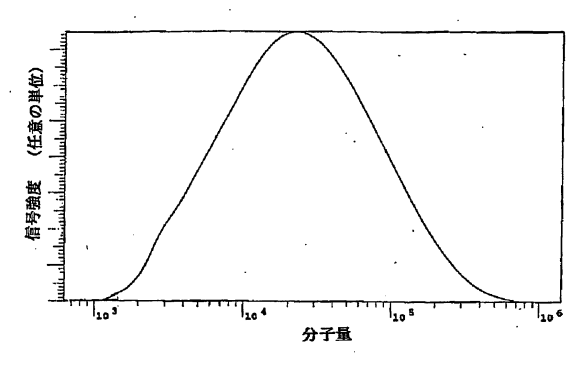
【図5】



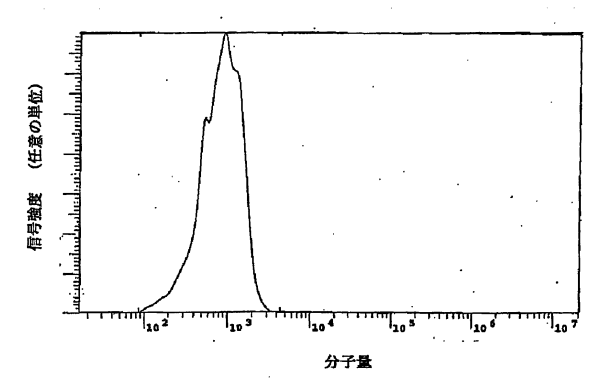


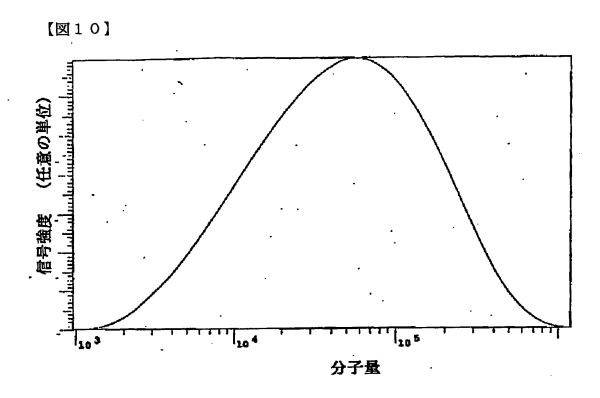


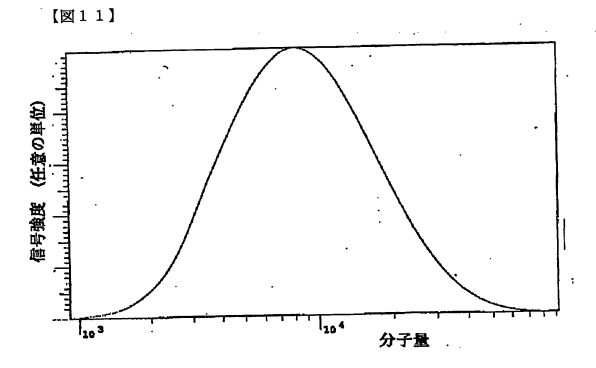
【図8】



【図9】







【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 平均重合度、及び分子量分布を所定の範囲内に制御したことによる1,4-ジ置換ジアセチレン重合体、及びこのような制御を可能とする製造方法、更には上記1,4-hジ置換ジアセチレン重合体に基づく有用な複合組成物、及び当該複合組成物を使用した部材の構成を提供すること。

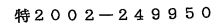
【解決手段】 $= CR - C \equiv C - CR' = 0$ 一般式によって表される繰り返し単位(ただし、式中R、R'は、同一又は異なる1価の有機置換基)からなり、平均重合度を4~200とし、重量平均分子量(M_W)と当該平均重合度に対応する数平均分子量(M_n)との比(M_W/M_n)が1.1~5.0であって、有機溶媒に可溶である1,4-ジ置換ジアセチレン重合体、

及び可溶性の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの溶液に、波長を250~1,200 nmの範囲、好ましくは、550~900nmの範囲とするレーザー光の照射を行い、当該ポリマーの光分解反応を生じさせる光分解反応を生じさせるか、

又は可溶性の1,4-ジ置換ジアセチレンポリマーの溶液を、温度100~300℃とする加熱を行い、当該ポリマーの熱分解を生じさせることによる前記1,4-ジ置換ジアセチレン重合体を製造する方法。

【選択図】

図 6



認定・付加情報

特許出願の番号

特願2002-249950

受付番号

50201283183

書類名

特許願

担当官

第六担当上席

0095

作成日

平成14年 8月30日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成14年 8月29日



識別番号

[396020800]

1. 変更年月日

1998年 2月24日

[変更理由]

名称変更

住 所

埼玉県川口市本町4丁目1番8号

氏 名

科学技術振興事業団